# 2/7/3

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

# 003195469

WPI Acc No: 1981-56022D/ 198131

lodine-and fluorine -contg. polymer prodn. - by reacting a fluorine-contg. polymer with iodine and/or iodine cpd.

Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG ) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 56072002 A 19810616 JP 79147770 A 19791116 198131 B

JP 87003161 B 19870123 198707

Priority Applications (No Type Date): JP 79147770 A 19791116 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 56072002 A 5

Abstract (Basic): JP 56072002 A

F-contg. polymer contg. -CF2I gp. and/or :CFI gp. is produced by allowing (1) the F-contg. polymer contg. -CF2CO2H and/or :CFCO2 gp. as functional gp. to react with (2) I2 and/or I-contg. cpd.

(1) is pref. of formula (I) (where p is 0-5; q is 1-10; molar ratio of x/y is 5/95-30/70). (1) is swollen in solvent (pref. 1,1,2-trifluoro- 1,2,2-trichloroethane) in an amt. of 10-20 g per 1 g of (1) and allowed to react with (2) in the presence of peroxide (e.g. benzoyl peroxide) at 80-150 (100-130) deg.C for 2-6 hrs. The amt. of the peroxide used is 0.1-3 moles to 1 mole of -CF2CO2H or :CFCO2H gp. of (1). The amt. of (2) used is 0.5-3 times in moles w.r.t. the peroxide used.

The target polymer is produced smoothly and profitably. When an ion exchange gp. such as sulphonic acid gp. or phosphoric acid gp. is introduced into the prod., ion exchange resin or ion exchange membrane is obtd. It is used also as the crosslinking agent for F-type elastomer.

# 19 日本国特許庁 (JP)

10特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭56-72002

⑤Int. Cl.³C 08 F 8/20

識別記号

庁内整理番号 6946-4 J ❸公開 昭和56年(1981)6月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

# 図沃素を有する含フツ素重合体の製造方法

②特 願 日

頭 昭54—147770

②出 願 昭54(1979)11月16日

⑩発 明 者 加藤正雄

横浜市港北区大豆戸町803-2

⑫発 明 者 秋山勝幸

千葉県印旛郡四街道町千代田2

-12 - 3

⑫発 明 者 山辺正顕

町田市南つくし野2-3-13

切出 願 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1

番2号

個代 理 人 弁理士 内田明

外1名

## 明細書

#### 1,発明の名称

沃索を有する含フッ素重合体の製造方法 2.特許請求の範囲

- 1. 官能基として -CF<sub>B</sub>CO<sub>B</sub>H基及び/又は
  >CFCO<sub>B</sub>H基を有する第一の含フツ素重合体と
  妖素及び/又は沃素含有化合物とを反応せし
  めて -CF<sub>B</sub>I基及び/又は >CFI基を有する第二
  の含フツ素重合体を生成せしめることを特徴
  とする沃素を有する含フツ素重合体の製造方法。
- 2 第一の含フッ素重合体がパーフルオロカー ポン系である特許請求の範囲第1項記載の製 造方法。
- 3. 第一の含フツ素重合体を溶媒中で膨潤させ、 パーオキントの存在下に沃素と反応させる特 許請求の範囲第1項記載の製造方法。

### 3.発明の詳細な説明

本発明は、官能基として -CF。I 基及び/又は

>CFI 基を有する含フツ素重合体の製造方法に関する。

本発明者は、沃素を有する含フツ素重合体の

(2)

特開昭56- 72002(2)

円滑有利な製造手段を提供すべく、種々の研究、検討を重ねた結果、特定カルボン酸基を有する合フツ素重合体に沃素などを反応させることを見出した。即ち、一CF2CO2H基などを有する含フリ素重合体を、好適には溶媒にて膨稠状態にして、 素重合体を、好適には溶媒にて膨稠状態にして、 水ーオキサイドなどラジカル開始剤の存在下に 沃素などと反応せしめることにより、一CF2I 差 などを有する含フツ素重合体が円滑有利に得ら れる。

かくして、本発明は、官能基として一CFaCOaH 基及び/又は >CFCOaH 基を有する第一のフッ素 重合体と沃索及び/又は沃素含有化合物とを反 応せしめて一CFaI 基及び/又は >CFI 基を有する 第二の含フッ素重合体を生成せしめることを特 数とする沃素を有する含フッ素重合体の製造方 法を新規に提供するものである。

第一の含フッ素重合体と沃素又は沃素含有化合物とを反応させる方法は、特に限定されず公知乃至周知の方法などが適宜採用され得る。例

(3)

素又は沃素含有化合物との反応は、反応方法や 原料の種類などに応じて各種反応条件あるいは 操作が選定されて実施され得る。一般に熱のみ を用いる場合には、2000以上、好ましくは 250つ以上で第一の含フッ素重合体が分解し ない温度範囲内で実施される。光を用いる場合 は紫外線が好ましいが、必ずしも紫外線である 必要はなく、増感剤を共存させて可視光を用い ても良い。との場合の光増感剤は従来より公知 乃至周知のものが何ら制限なく、その目的によ つて適宜選択して用いられる。電離性放射線は α,β,τ,▼線が用いられ、照射線量として は0.1~30メガラドの範囲で最適の線量が選 定されるが、第一又は第二の含フッ素重合体の 分解あるいは機械的強度の低下を招かない範囲 て実施しなければならない。また、本発明の好 と 変異施態機におけるラジカル開始剤は、従来よ り公知乃至周知の有機系、無機系のものが制限 なく用いられ、有機系のものとしては炭化水素 系。含フツ素系,パーフルオロ系のものなどが

本発明においては、沃素蒸気を接触させることによつて容易に反応を実施可能であるが、勿論溶液状で沃素との反応を行なりこともできる。また、沃素含有化合物を用いる場合には、該沃素含有化合物を溶解し得る溶媒中で反応させるのが好適である。

而して、一般には第一の含フッ素重合体と氏(4)

適宜選択され得るが、分解の半波期が40 C以上で10時間以上のものが選定される。具体的には、ペンゾイルパーオキシド、ローニトロペンゾイルパーオキシド、エークロロペンゾイルパーオキシド、第3級プチルパーオキシインプロピルカーボナート(BPIC)、パーフルオロペンゾイルパーオキシドなどが例示され得る。

51

the first of the same of the s 体) に親和性が良く、充分に彫潤させ得る溶媒を用 いるのが望ましい。また、沃素含有化合物とし ては無機,有機の沃素の塩が用いられる。無機 の氏素塩としては陽イオンがアルカリ金属塩, アルカリ土類金属塩、遷移金属の沃素塩、錯塩 など時に制限はない。有機の矢衆塩としては、 陽イオンが一般、二級、三級アミン類、第四級 アンモニウム塩基, アルソニウム塩基, ホスホ ニウム塩基,スルホニウム塩基などいわゆるオ ニウム塩基類を結合した有機物が用いられ、ア ミンの有機鎖としては飽和、不飽和の直鎖状。 分岐性の鎖状アルキル基,環状のもの,芳香環 を有するもの、複素環を有するものなど特に制 限はない。さらにまた、沃衆含有化合物として は、前記の如き塩の形態をなすものではなく。 沃素と臭素, 塩素などのハロゲン化合物など共 有結合によつて結合されているものなども用い

(7)

第一の含フッ素重合体の好適を具体例として は、次の如きが例示され得る。即ち、

で表わされる重合体である。

本発明においては、第一の含フン素重合体を 溶媒中で膨潤させ、パーオキシドの存在下に沃 素と反応をせるが、特に好適な実施態様である。 かゝる溶媒としては、1,1,2 - トリフルオロ- られ得る。.

本発明において、第一の含フッ素重合体は官能 基として -CF。CO。H 基及び/又は >CFCO。H 基を有す ることが重要である。該官能基の含有量は特に限 定する理由はなく、含フッ素重合体中に均一又は 不均一に分布結合していてもよい。そして、第一 の含フツ素重合体の形態は、粒状、粉末状、塊状、 膜やフイルムなどの成形物であつても良く特に限 定されない。即ち、本発明の反応前に第一の含っ ツ素重合体を膜状物に成形してあつても良く、勿 論、第二の含フッ素重合体にしてから成形しても 良い。また、膜状物などの場合、官能基が一方あ るいは両方の表層部に偏在していてもよい。第一 の含フッ素重合体は、前記特定の官能基以外の官 能基などを含有していても良い。また、第一の含 フツ素重合体は、目的に応じて適宜含フツ累別の ものが選定され得るが、耐熱性、耐薬品性、耐酸 性,耐酸化性などの観点からパーフルオロカーポ ン系のものが好適である。勿論、目的とする第二 の含フッ素重合体の用途などに応じて、実用範囲

(8)

1, 2, 2 - トリクロロエタンの如き含フッ素溶剤 が好適であり、含フッ素重合体 18当り溶媒 10~208程度が採用され得るものである。 反応温度 8 0 ~ 1 5 0 °C、 好ましくは 1 0 0 ~ 1300程度が採用され得る。反応時間は限定 がなく、通常は2~6時間程度で充分である。 パーオキンドとしては、ベンソイルパーオキシ ド, 第 3 級 プチルパオキシイソプロピルカーポ ナート(BPIC),などが例示され、第一の で、 東京ない 中の~CF。CO。H 又は >CFCO。H 基の 1 モル当り 0.1~3モル程度、好ましくは1.2 ~ 1. 5 モル程度が採用される。かかる反応モル 比は、目的生成物の態様などに応じて適宜変更 可能である。また沃索は、用いたパーオキジド に対して、 0.5~3倍モル、好ましくは 1.2~ 2.2倍モル程度の範囲から選定され得る。

本発明で得られる沃索を有する第二の含フッ索重合体は、各種分野で種々の用途に採用可能である。例えば、スルホン酸基あるいはホスホン酸基の如きイオン交換基の導入を行い、イオ

(9)

特開昭56- 72002(4)

ン交換樹脂あるいはイオン交換膜として用いる ととが出来る。また沃素のラジカル架橋性を利 用して、フッ素系エラストマーの架響部位とし て、用いることが出来る。

次に、本発明の実施例について更に具体的に 説明するが、からる説明によつて本発明が何ら 限定されるものでないととは勿論である。 実施例1

テトラフルオロエチレンとメチルー4ー
(1,1,2ートリフルオロピニロキシ)ーパーフルオロブタノエート(CF<sub>2</sub>=CFO(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>)
の共重合体(数平均分子量約50万)を加水分解してカルボン酸型に変換させた。カルボン酸型官能基容量は1.42ミリ当量/グラム乾燥樹脂であつた。このカルボン酸型樹脂70.48をオートクレープ中、8608の1,1,2ートリフルオロー1,2,2ートリクロロエタン(R-113)に懸濁させ、1000に1時間加熱し完全に彫るせた。冷却後、7508(290ミリモル)の沃案と3588(148ミリモル)のベンゾ

妖器と70.48(40ミリモル)の第3級ブチルパーオキシイソプロピルカーボナート(BPIC)を加え、よく攪拌しながら、1200に1時間、1350に2時間保つた。

(11)

冷却後、樹脂を配別し、ついてアセトンーメタノール混合溶媒、最後にメタノールで洗浄 乾燥 し、238の乾燥ポリマーを得た。赤外吸収スペクトルにおいて760㎝ 「に~CFaIに悲づく特性吸収を示した。元素分析の結果、樹脂18当たり、108ミリ当量の沃素を含有していることが判つた。施例3

アゾピスイソプチロニトリルを開始剤として 6 5 0 において四弗化エチレンと CF<sub>z</sub>=CFO(CF<sub>z</sub>)<sub>s</sub>COOCH<sub>s</sub> 及び CF<sub>z</sub>=CFOCF<sub>z</sub>CFO(CF<sub>z</sub>)<sub>s</sub>COOCH<sub>s</sub> (仕込比率 8 0 /

2 0 )をパルク系で共重合させてイオン交換容量 1.3 7 ミリ当量 / 8 ポリマーで TQ が 2 1 0 C の共重合体を得た。該共重合体を 2 1 0 C で

#### 実施例2

イオン交換容量 1.28ミリ当 最 / グラム 樹脂を有するカルボン酸型パーフルオロボリマー208をオートクレープ中、4308の1,2-ジフルオロー1,1,2,2ーテトラクロロエタンに 慰潤させ、1000に1時間加熱し、完全に膨 潤させた。冷却後21.38(84ミリモル)の

(12)

プレス成形し厚さ300μのフイルムを得た。 該フイルムを2枚貼り合わせて、ポリテトラフ ルオロエチレン製のパッキングで周辺をシール した後、25 wt 6 苛性ソーダ溶液に90 C で 1 時間ついて濃塩酸に900で1時間浸費した。

#### 用途例1

実施例1で得られた -CF<sub>2</sub>I 基を含有するペンダント側鎖を有するパーフルオロ重合体20gを1,1,2-トリクロロ-1,2,2-トリクロロエタン300mg に懸濁させ、テトラエチルピロホスファイト21.7g及びジ第3級プチルパー

(13)

オキシド 4.18 を加え、オートクレープ中 1000亿2時間、120℃に3時間加熱搅拌 した。得られた重合体の懸濁液を、窒素気流下 に O O に冷却し、 1 1.3 4 8 の第 3 級プチルヒ ドロパーオキシドを含むメタノ - ル溶液 5 0 ml で酸化処理した。重合体を濾別し、メタノール で洗浄したのち波圧乾燥した。ついで、この重 合体を N 塩酸 5 0 ml 中で加熱環流し、重合体 を練別、洗浄、乾燥して、1988の乾燥重合 体を得た。元素分析ならびに満定によるホスホ

ン酸基 (CF<sub>2</sub> P(OH)<sub>2</sub>) の含量は 0.8 1 ミリ当量/ グラム乾燥樹脂であつた。との樹脂の赤外吸収 スペクトルをとづたところ1280~1100 cm l に P = 0 ならびに CF。に基づく強い吸収が 観察された。

0

# 用途例 2

実施例3で得られたフイルムを CoHoMgBr の テトラヒドロフラン溶液中に浸漬し- 7 0 ℃に 5 時間 − 4 0 ℃ に 2 時間放置した。再ぴ − 7 0 (15)

特開昭56- 72002(5)

°O に冷却した後、過剰の SO gCℓgを加え、 2 4 時 間かけてー100から室温まで戻した。膜を取 り出し希塩酸ついで水洗した後、貼り合わせた 膜を分離し、25 wt% 苛性ソーダ溶液に90°C で16時間浸渍した。該腹の両表面の赤外吸収 スペクトルから処理を施した面は~50<sub>3</sub>Na であ り、他方の面は-cooNa であることが確認され ・た。

代理人 内 川

(16)